MORGAN L. FITCH, FRANCIS A. EVEN JULIUS TABIN JOHN F. FLANNERY ROBERT B. JONES JAMES J. SCHUMANN JAMES J. HAMILL TIMOTHY E. LEVSTIK JOSEPH E. SHIPLEY KENNETH H. SAMPLES PHILIP T. PETTI JOSEPH T. NABOR STEVEN C. SCHROER RICHARD A. KABA* KARL R. FINK MARK W. HETZLER TIMOTHY P. MALONEY JAMES P. KRUEGER STEPHEN S. FAVAKEH EDWARD W. GRAY, JR. RICHARD E. WAWRZYNIAK STEVEN G. PARMELEE SHERRI N. BLOUNT BRUCE R. MANSFIELD KENDREW H. COLTON* G. PAUL EDGELL* RICHARD W. SCHUMACHER

MICHAEL A. SANZO

CH, EVEN, TABIN & FLANNERY

ATTORNEYS AND COUNSELLORS AT LAW

Established in 1859

SUITE 401L - 1801 K STREET, NW WASHINGTON, D.C. 20006-1201 TELEPHONE (202) 419-7000 FACSIMILE (202) 419-7007

ILLINOIS OFFICE

SUITE 1600 - 120 SOUTH LA SALLE STREET, CHICAGO, ILLINOIS 60603-3406 TELEPHONE (312) 577-7000

CALIFORNIA OFFICE

SUITE 250 - 9276 SCRANTON ROAD, SAN DIEGO, CA 92121-7707

COLORADO OFFICE

SUITE 213 - 1942 BROADWAY, BOULDER, COLORADO 80302 TELEPHONE (303) 402-6966

March 11, 2004

CHRISTOPHER E. GEORGE* SCOTT J. MENGHINI EDWARD E. CLAIR SANDRA V. SCAVO JON A. BIRMINGHAM RUDY KRATZ RAMON R. HOCH JOHN E. LYHUS STEVEN M. FREELAND DONNA E. BECKER SEAN R. O'DOWD MICHAEL G. VRANICAR BRIAN S. CLISE MARTIN R. BADER DEREK L. PRESTIN MARK A. BORSOS DAVID R. JAGLOWSKI W. BRIAN EDGE

PATENT AGENTS

ERIC J. WHITESELL JONATHAN H. BACKENSTOSE LILIA I. SAFONOV

OF COUNSEL

THOMAS F. LEBENS GEORGE W. SPELLMIRE, JR. LISA M. SOMMER

ADMITTED TO D.C. BAR; D.C. PRACTICE OF ALL OTHERS LIMITED TO FEDERAL COURTS AND AGENCIES

Commissioner of Patents
U.S. Patent and Trademark Office
2011 South Clark Place
Customer Window
Crystal Plaza Two, Lobby, Room 1B03
Arlington, VA 22202

Re:

Submission of Priority Document

Appl. No.:

10/784,902

Filed:

February 24, 2004

Title:

Process for the Preparation of

L-Amino Acids Using Strains of the

Enterobacteriaceae Family

Inventor(s):

Rieping, Mechthild

Atty. Dkt.:

7601/80981

Dear Sir:

The following documents are being forwarded for appropriate action by the U.S. Patent and Trademark Office:

- 1. Submission of Priority Document in Accordance with the Requirements of Rule 55 with certified copy of DE 10 2004 003 411.7 attached; and
- 2. Return postcard.

Commissioner of Patents March 11, 2004 Page 2

Applicant does not believe that any fee is due for the filing of these documents. However, the Commissioner is hereby authorized to charge any fee deficiency with respect to this filing and any other fee required in connection with the present case, or credit any overpayment, to our Deposit Account No. 06-1135 under Order No. 7601/80981.

It is respectfully requested that the enclosed postcard be stamped with the date the enclosed documents are received by the PTO and that it be returned as soon as possible.

Very truly yours,

FITCH, EVEN, TABIN & FLANNERY

Mudiel A. Sang

Michael A. Sanzo Reg. No. 36,912

Attorney for Applicant

MAS:ct Enclosures

MORGAN L. FITC FRANCIS A. EVEN JULIUS TABIN . ROBERT B. JONES JAMES J. SCHUMANN JAMES J. HAMILL TIMOTHY E. LEVSTIK

JOSEPH E. SHIPLEY KENNETH H. SAMPLES PHILIP T. PETTI JOSEPH T. NABOR STEVEN C. SCHROER RICHARD A. KABA KARL R. FINK MARK W. HETZLER TIMOTHY P. MALONEY JAMES P. KRUEGER STEPHEN S. FAVAKEH EDWARD W. GRAY, JR. RICHARD E. WAWRZYNIAK STEVEN G. PARMELEE SHERRI N. BLOUNT BRUCE R. MANSFIELD KENDREW H. COLTON* G. PAUL EDGELL RICHARD W. SCHUMACHER MICHAEL A. SANZO*

ITCH, EVEN, TABIN & FLANNERY

ATTORNEYS AND COUNSELLORS AT LAW

Established in 1859

SUITE 401L - 1801 K STREET, NW WASHINGTON, D.C. 20006-1201 TELEPHONE (202) 419-7000 FACSIMILE (202) 419-7007

ILLINOIS OFFICE

SUITE 1600 - 120 SOUTH LA SALLE STREET, CHICAGO, ILLINOIS 60603-3406 TELEPHONE (312) 577-7000

CALIFORNIA OFFICE

SUITE 250 - 9276 SCRANTON ROAD, SAN DIEGO, CA 92121-7707 TELEPHONE (858) 552-1311

COLORADO OFFICE

SUITE 213 - 1942 BROADWAY, BOULDER, COLORADO 80302 TELEPHONE (303) 402-6966

March 11, 2004

SCOTT J. MENGHINI EDWARD E. CLAIR SANDRA V. SCAVO JON A. BIRMINGHAM, RUDY KRATZ RAMON R. HOCH JOHN E. LYHUS STEVEN M. FREELAND DONNA E. BECKER SEAN R. O'DOWD MICHAEL G. VRANICAR BRIAN S. CLISE MARTIN R. BADER DEREK L. PRESTIN MARK A. BORSOS DAVID R. JAGLOWSKI W. BRIAN EDGE

PATENT AGENTS

CHRISTOPHER E. GEORGE*

ERIC J. WHITESELL JONATHAN H. BACKENSTOSE LILIA I. SAFONOV

OF COUNSEL

THOMAS F. LEBENS GEORGE W. SPELLMIRE, JR. LISA M. SOMMER

*ADMITTED TO D.C. BAR; D.C. PRACTICE OF ALL OTHERS LIMITED TO FEDERAL COURTS AND AGENCIES

Commissioner of Patents U.S. Patent and Trademark Office 2011 South Clark Place Customer Window Crystal Plaza Two, Lobby, Room 1B03 Arlington, VA 22202

Re:

Submission of Priority Document

Appl. No.:

10/784,902

Filed:

February 24, 2004

Title:

Process for the Preparation of

L-Amino Acids Using Strains of the

Enterobacteriaceae Family

Inventor(s):

Rieping, Mechthild

Atty. Dkt.:

7601/80981

Dear Sir:

The following documents are being forwarded for appropriate action by the U.S. Patent and Trademark Office:

- Submission of Priority Document in Accordance with the 1. Requirements of Rule 55 with certified copy of DE 10 2004 003 411.7 attached; and
- 2. Return postcard.

Commissioner of Patents March 11, 2004 Page 2

Applicant does not believe that any fee is due for the filing of these documents. However, the Commissioner is hereby authorized to charge any fee deficiency with respect to this filing and any other fee required in connection with the present case, or credit any overpayment, to our Deposit Account No. 06-1135 under Order No. 7601/80981.

It is respectfully requested that the enclosed postcard be stamped with the date the enclosed documents are received by the PTO and that it be returned as soon as possible.

Very truly yours,

FITCH, EVEN, TABIN & FLANNERY

Muhiel H. Sang

Michael A. Sanzo

Reg. No. 36,912

Attorney for Applicant

MAS:ct Enclosures MAR 1 2004 DEL

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

re patent application of:

Rieping, Mechthild

Appl. No.: 10/784,902

Filed: February 24, 2004

For:

Process for the Preparation of L-Amino Acids Using Strains of the Enterobacteriaceae Family Art Unit: to be assigned

Examiner: to be assigned

Atty. Dkt.: 7601/80981

Submission of Priority Document in Accordance with the Requirements of Rule 55

Commissioner of Patents
U.S. Patent and Trademark Office
2011 South Clark Place
Customer Window
Crystal Plaza Two, Lobby, Room 1B03
Arlington, VA 22202

Sir:

Please accept the enclosed certified copy of priority documents DE 10 2004 003 411.7, filed on January 23, 2004, for which benefit under 35 U.S.C. § 119/365 is being claimed in the above-captioned application. In the event priority to the enclosed foreign application has not been claimed, it is claimed hereby.

Respectfully submitted,

FITCH, EVEN, TABIN & FLANNERY

Michael A. Sanzo

Reg. No. 36,912 Attorney for Applicant

1801 K Street, N.W., Suite 401L Washington, DC 20006-1201

Phone: (202) 419-7013

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

10 2004 003 411.7

Anmeldetag:

23. Januar 2004

Anmelder/Inhaber:

Degussa AG,

40474 Düsseldorf/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren

unter Verwendung von Stämmen der Familie

Enterobacteriaceae

IPC:

C 12 N 1/00



Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 19. Februar 2004 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

Im Auftrag

Pictals

Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren unter Verwendung von Stämmen der Familie Enterobacteriaceae

Diese Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, unter Verwendung von Stämmen der Familie Enterobacteriaceae, in denen das malT-Gen verstärkt wird.

Stand der Technik

L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, finden in der Humanmedizin und in der pharmazeutischen Industrie, in der Lebensmittelindustrie und ganz besonders in der Tierernährung Anwendung.

Es ist bekannt, dass L-Aminosäuren durch Fermentation von Stämmen der Enterobacteriaceae, insbesondere Escherichia coli (E. coli) und Serratia marcescens, hergestellt werden.

- 15 Wegen der großen Bedeutung wird ständig an der Verbesserung der Herstellverfahren gearbeitet. Verfahrensverbesserungen können fermentationstechnische Maßnahmen, wie z.B. Rührung und Versorgung mit Sauerstoff, oder die Zusammensetzung der Nährmedien wie z.B. die Zuckerkonzentration während der
- 20 Fermentation, oder die Aufarbeitung zur Produktform, durch z.B. Ionenaustauschchromatographie, oder die intrinsischen Leistungseigenschaften des Mikroorganismus selbst betreffen.

Zur Verbesserung der Leistungseigenschaften dieser
25 Mikroorganismen werden Methoden der Mutagenese, Selektion und Mutantenauswahl angewendet. Auf diese Weise erhält man Stämme, die resistent gegen Antimetabolite wie z.B. das Threonin-Analogon α-Amino-β-Hydroxyvaleriansäure (AHV) oder auxotroph für regulatorisch bedeutsame Metabolite sind und
30 L-Aminosäuren wie z.B. L-Threonin produzieren.

Seit einigen Jahren werden ebenfalls Methoden der rekombinanten DNA-Technik zur Stammverbesserung L-Aminosäuren produzierender Stämme der Familie Enterobacteriaceae eingesetzt, indem man einzelne
Aminosäure-Biosynthesegene amplifiziert und die Auswirkung
auf die Produktion untersucht. Zusammenfassende
Informationen zur Zell- und Molekularbiologie von

5 Escherichia coli und Salmonella sind in Neidhardt (ed):
Escherichia coli and Salmonella, Cellular and Molecular
Biology, 2nd Edition, ASM Press, Washington, D.C.,
USA, (1996) zu finden.

Das Maltose-System von Escherichia coli beinhaltet 10 Gene, 10 die die Aufnahme und den Stoffwechsel von Maltose und Maltodextrin regeln (Boos, W. and Shuman, H.A.; Microbiology and Molecular Biology Reviews 16: 204-229 (1998)). Diese Gene stehen unter der Kontrolle von MalT, einem transkriptionalen Aktivator mit 901 Aminosäuren und 15 einer Größe von 103kDa. MalT gehört zu einer Familie von bakteriellen Transaktivatoren, der MalT oder LAL- Familie (Dannot. O.; Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 98: 435-440 (2001)). Gemeinsam ist Ihnen eine Größe von > 90 kDa, eine 20 ATP-Bindungs-Site im Bereich des N-Terminus und LuxR-Homologie im Bereich des C-Terminus. Die MalT-Aktivität bedarf der Anwesenheit von ATP und Maltodextrin als Effektor (Raibaud, O. and Richet, E.; Journal of Bacteriology 169: 3059-3061 (1989) and Richet, E. and Raibaud, O.; EMBO Reports 8: 981-987 (1989)). In der Zelle liegt MalT nicht gebunden als Monomer vor und geht bei Anwesenheit von ATP und Matotriose in die oligomere aktive Form über, was eine kooperative Bindung an Sequenzen der mal-Promotoren ermöglicht (Vidal-Ingigliardi et al.; The

Im Vergleich zu den positiven Effektoren sind drei Proteine bekannt, die die MalT-Ativität negativ beeinflussen können:
MalK als ATP-hydrolisierend Untereinheit des Maltodextrin
Transport Systems (Hofnung et al.; Genetics 76: 169-184
35 (1974) und Reyes, M and Shuman H. A.; Journal of

30 Journal of Biological Chemistry 286: 24527-24530 (1993)).

Bacteriology 170: 4598-4602 (1988)). Null-Mutationen von malK führen zu einer konstitutiven Expression des Regulons, seine Überexpression jedoch zu kaum messbarer Expression. Ein zweiter Repressor des Maltose-Regulons ist maly.

5 Maly konkuriert mit MalT um die Bindung von Maltotrose, hemmt so die transkriptionale Aktivität und stabilisiert MalT in seiner inaktiven monomeren Form (Schreiber et al.; The Journal of Biological Chemistry 35: 765-776 (2000). Ein drittes, die MalT-Aktivität hemmendes Protein ist das Aes 10 Protein, ein Enzym welches Plasmid-kodiert mit eigenem Promotor die Expression der mal-Gene erniedrigt (Peist et al.; Journal of Bacteriology 161: 1201-1208 (1985).

Aufgabe der Erfindung

Die Erfinder haben sich die Aufgabe gestellt, neue 15 Maßnahmen zur verbesserten Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, bereitzustellen.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, unter

- 20 Verwendung von Mikroorganismen der Familie

 Enterobacteriaceae, die insbesondere bereits L-Aminosäuren produzieren, und in denen mindestens die für das malT-Gen kodierende Nukleotidsequenz oder dessen Allele verstärkt wird bzw. werden.
- Werden im folgenden L-Aminosäuren oder Aminosäuren erwähnt, sind damit eine oder mehrere Aminosäuren einschließlich ihrer Salze, ausgewählt aus der Gruppe L-Asparagin, L-Threonin, L-Serin, L-Glutamat, L-Glycin, L-Alanin, L-Cystein, L-Valin, L-Methionin, L-Isoleucin, L-Leucin, L-Tyrosin, L-Phenylalanin, L-Histidin, L-Lysin, L-Tryptophan

und L-Arginin gemeint. Besonders bevorzugt ist L-Threonin.

Der Begriff "Verstärkung" beschreibt in diesem Zusammenhang die Erhöhung der intrazellulären Aktivität oder Konzentration eines oder mehrerer Enzyme bzw. Proteine in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden, indem man beispielsweise die Kopienzahl des Gens bzw. der Gene um mindestens eine (1) Kopie erhöht oder, einen starken Promotor oder ein Gen oder Allel verwendet, das für ein entsprechendes Enzym bzw. Protein mit einer hohen Aktivität kodiert und gegebenenfalls diese 10 Maßnahmen kombiniert.

Durch die Maßnahmen der Verstärkung wird die Aktivität oder Konzentration des entsprechenden Proteins im allgemeinen um mindestens 10%, 25%, 50%, 75%, 100%, 150%, 200%, 300%, 400% oder 500%, maximal bis 1000% oder 2000% bezogen auf die des Wildtyp-Proteins beziehungsweise der Aktivität oder Konzentration des Proteins im Ausgangs-Mikroorganismus erhöht. Als Ausgangs-Mikroorganismus wird der

20 Das erfindungsgemäße Verfahren is dadurch gekennzeichnet, dass man folgende Schritte durchführt:

Mikroorganismus verstanden, an dem die erfinderischen

Maßnahmen durchgeführt werden.

- a) Fermentation der die gewünschte L-Aminosäuren produzierenden Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae, in denen man das malT-Gen oder dafür kodierende Nukleotidsequenzen oder Allele verstärkt, in einem Medium unter Bedingungen geeignet für die Bildung des malT-Genproduktes (transkriptionaler Aktivator de Maltose Regulons),
- b) Anreicherung der gewünschten L-Aminosäure im Medium oder in den Zellen der Mikroorganismen, und
- c) Isolierung der gewünschten L-Aminosäure, wobei gegebenenfalls Bestandteile der Fermentationsbrühe und/oder die Biomasse in einer Menge von > 0 bis

25

30

100% davon im Produkt verbleiben oder vollständig entfernt werden.

Die insbesondere rekombinanten Mikroorganismen, die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, können L-Aminosäuren aus Glucose, Saccharose, Laktose, Fructose, Maltose, Melasse, gegebenenfalls Stärke, gegebenenfalls Cellulose oder aus Glycerin und Ethanol herstellen. Es handelt sich um Vertreter der Familie Enterobacteriaceae, ausgewählt aus den Gattungen

- 10 Escherichia, Erwinia, Providencia und Serratia. Die Gattungen Escherichia und Serratia werden bevorzugt. Bei der Gattung Escherichia ist insbesondere die Art Escherichia coli und bei der Gattung Serratia insbesondere die Art Serratia marcescens zu nennen.
- 15 Rekombinante Mikroorganismen werden durch Transformation, Konjugation oder Transduktion mit die gewünschte Gene tragenden Vektoren hergestellt.

Geeignete, insbesondere L-Threonin produzierende Stämme der Gattung Escherichia, insbesondere der Art Escherichia coli 20 sind beispielsweise

- Escherichia coli H4581

(EP 0 301 572)

Escherichia coli KY10935 (Bioscience Biotechnology and Biochemistry 61(11):1877-1882 (1997)

- Escherichia coli VNIIgenetika MG442 (US-A-4278,765)

25 - Escherichia coli VNIIgenetika M1

(US-A-4,321,325)

- Escherichia coli VNIIgenetika 472T23 (US-A-5,631,157)

- Escherichia coli BKIIM B-3996

(US-A-5, 175, 107)

- Escherichia coli kat 13

(WO 98/04715)

- Escherichia coli KCCM-10132

(WO 00/09660)

Geeignete L-Threonin produzierende Stämme der Gattung Serratia, insbesondere der Art Serratia marcescens sind beispielsweise

- Serratia marcescens HNr21 (Applied and Environmental Microbiology 38(6): 1045-1051 (1979))
 - Serratia marcescens TLr156 (Gene 57(2-3): 151-158 (1987))
 - Serratia marcescens T-2000 (Applied Biochemistry and Biotechnology 37(3): 255-265 (1992))
- 10 L-Threonin produzierende Stämme aus der Familie der Enterobacteriaceae besitzen bevorzugt, unter anderen, ein oder mehrere der genetischen bzw. phänotypischen Merkmale ausgewählt aus der Gruppe: Resistenz gegen α -Amino- β -Hydroxyvaleriansäure, Resistenz gegen Thialysin, Resistenz
- gegen Ethionin, Resistenz gegen α-Methylserin, Resistenz gegen Diaminobernsteinsäure, Resistenz gegen α-Aminobuttersäure, Resistenz gegen Borrelidin, Resistenz gegen Cyclopentan-Carboxylsäure, Resistenz gegen Rifampicin, Resistenz gegen Valin-Analoga wie
- 20 beispielsweise Valinhydroxamat, Resistenz gegen
 Purinanaloga wie beispielsweise 6-Dimethylaminopurin,
 Bedürftigkeit für L-Methionin, gegebenenfalls partielle und
 kompensierbare Bedürftigkeit für L-Isoleucin, Bedürftigkeit
 für meso-Diaminopimelinsäure, Auxotrophie bezüglich
- Threonin-haltiger Dipeptide, Resistenz gegen L-Threonin,
 Resistenz gegen Threonin-Raffinat, Resistenz gegen LHomoserin, Resistenz gegen L-Lysin, Resistenz gegen LMethionin, Resistenz gegen L-Glutaminsäure, Resistenz gegen
 L-Aspartat, Resistenz gegen L-Leucin, Resistenz gegen L-
- Phenylalanin, Resistenz gegen L-Serin, Resistenz gegen L-Cystein, Resistenz gegen L-Valin, Empfindlichkeit gegenüber Fluoropyruvat, defekte Threonin-Dehydrogenase, gegebenenfalls Fähigkeit zur Saccharose-Verwertung, Verstärkung des Threonin-Operons, Verstärkung der

Homoserin-Dehydrogenase I-Aspartatkinase I bevorzugt der feed back resistenten Form, Verstärkung der Homoserinkinase, Verstärkung der Threoninsynthase, Verstärkung der Aspartatkinase, gegebenenfalls der feed back resistenten Form, Verstärkung der Aspartatsemialdehyd-Dehydrogenase, Verstärkung der Phosphoenolpyruvat-Carboxylase, gegebenenfalls der feed back resistenten Form, Verstärkung der Phosphoenolpyruvat-Synthase, Verstärkung der Transhydrogenase, Verstärkung des RhtB-Genproduktes,

Verstärkung des RhtC-Genproduktes, Verstärkung des Yfik-Genproduktes, Verstärkung einer Pyruvat-Carboxylase, und Abschwächung der Essigsäurebildung.

Es wurde gefunden, dass Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae nach Verstärkung, insbesondere

15 Überexpression des malT-Gens, in verbesserter Weise L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin produzieren.

Die Nukleotidsequenzen der Gene von Escherichia coli gehören zum Stand der Technik (Siehe nachfolgende Textstellen) und können ebenfalls der von Blattner et al. 20 (Science 277: 1453-1462 (1997)) publizierten Genomsequenz von Escherichia coli entnommen werden.

Das malT-Gen wird unter anderem durch folgende Angaben beschrieben:

Bezeichnung: positiver transkriptionaler Aktivator des

25 Maltose Regulons

Funktion: essentiell für Transkription der mal-Gene,

wird induziert durch Maltotriose und ATP

Referenz: Cole S.T. und Raibaud O.; Gene 42(2): 201-

208 (1986),

Richet E. und Raibaud O.; The EMBO Journal

8(3): 981-987 (1989),

Schreiber et al.; Molecular Microbiology

35(4): 765-776 (2001),

Schlegel et al.; The Journal of Molecular Microbiology and Biotechnology.; 4(3): 301-307 (2002)

Accession No: AE000418

5 Die Nukleinsäuresequenzen können den Datenbanken des National Center for Biotechnology Information (NCBI) der National Library of Medicine (Bethesda, MD, USA), der Nukleotidsequenz-Datenbank der European Molecular Biologies Laboratories (EMBL, Heidelberg, Deutschland bzw. Cambridge, 10 UK) oder der DNA Datenbank von Japan (DDBJ, Mishima, Japan) entnommen werden.

Der besseren Übersichtlichkeit halber sind die Nukleotidsequenz des malT-Gens und die Aminosäuresequenz des Genprduktes von Escherichia coli als SEQ ID NO:3 und 4 viedergegeben.

Die in den angegebenen Textstellen beschriebenen Gene können erfindungsgemäß verwendet werden. Weiterhin können Allele der Gene verwendet werden, die sich aus der Degeneriertheit des genetischen Codes oder durch

20 funktionsneutrale Sinnmutationen ("sense mutations") ergeben. Die Verwendung endogener Gene wird bevorzugt.

Unter "endogenen Genen" oder "endogenen Nukleotidsequenzen" versteht man die in der Population einer Art vorhandenen Gene oder Allele beziehungsweise Nukleotidsequenzen.

Zu den geeigneten Allelen des malT-Gens gehören solche, welche funktionsneutrale Mutationen bzw. Sinnmutationen ("sense mutations") enthalten. Hierzu zählen unter anderem solche, die zu mindestens einem (1) konservativen Aminosäureaustausch in dem von ihnen kodierten Protein

führen. Die maximale Anzahl an konservativen
Aminosäurenaustauschen kann 2, 3, 5, 10, 20, in keinem Fall
aber mehr als 30 Aminosäuren betreffen. Durch die genannten
konservativen Aminosäurenaustausche wird die

Funktionsfähigkeit um 0% bis maximal 24%, 20%, 10%, 5%, 3%, 2% oder 1% erniedrigt oder erhöht.

Bei den aromatischen Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Phenylalanin, Tryptophan und Tyrosin gegeneinander ausgetauscht werden. Bei den hydrophoben Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Leucin, Isoleucin und Valin gegeneinander ausgetauscht werden. Bei den polaren Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Glutamin und

- 10 Aparagin gegeneinander ausgetauscht werden. Bei den basischen Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Arginin, Lysin und Histidin gegeneinander ausgetauscht werden. Bei den sauren Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Asparaginsäure und
- 15 Glutaminsäure gegeneinander ausgetauscht werden. Bei den Hydroxyl-Gruppen enthaltenden Aminosäuren spricht man von konservativen Austauschen wenn Serin und Threonin gegeneinander ausgetauscht werden. Alle übrigen Aminosäureaustausche werden als nicht-konservative
- 20 Aminosäurenaustausche bezeichnet.

In gleicher Weise können auch solche Nukleotidsequenzen verwendet werden, die für Varianten der genannten Proteine kodieren, die zusätzlich am N- oder C-Terminus eine Verlängerung oder Verkürzung um mindestens eine (1)

Aminosäure enthalten. Diese Verlängerung oder Verkürzung

b Aminosäure enthalten. Diese Verlängerung oder Verkürzung beträgt nicht mehr als 50, 40, 30, 20, 10, 5, 3 oder 2 Aminosäuren oder Aminosäurereste.

Zu den geeigneten Allelen zählen auch solche, die für Proteine kodieren, in denen mindestens eine (1) Aminosäure 30 eingefügt (Insertion) oder entfernt (Deletion) ist. Die maximale Anzahl derartige als Indels bezeichneter Veränderungen kann 2, 3, 5, 10, 20 in keinem Falle aber mehr als 30 Aminosäuren betreffen.

Zu den geeigneten Allelen gehören ferner solche die durch Hybridisierung, insbesondere unter stringenten Bedingungen unter Verwendung von SEQ ID No. 3 oder Teilen davon insbesondere der Kodierregionen bzw. der dazu 5 komplementären Sequenzen, erhältlich sind.

Anleitungen zur Identifizierung von DNA-Sequenzen mittels Hybridisierung findet der Fachmann unter anderem im Handbuch "The DIG System Users Guide for Filter Hybridization "der Firma Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, 10 Deutschland, 1993) und bei Liebl et al. (International Journal of Systematic Bacteriology 41: 255-260 (1991)). Die Hybridisierung findet unter stringenten Bedingungen statt, das heißt, es werden nur Hybride gebildet, bei denen Sonde und Zielsequenz, d. h. die mit der Sonde behandelten 15 Polynukleotide, mindestens 70% identisch sind. Es ist bekannt, dass die Stringenz der Hybridisierung einschließlich der Waschschritte durch Variieren der Pufferzusammensetzung, der Temperatur und der Salzkonzentration beeinflusst bzw. bestimmt wird. Die 20 Hybridisierungsreaktion wird im Allgemeinen bei relativ niedriger Stringenz im Vergleich zu den Waschschritten durchgeführt (Hybaid Hybridisation Guide, Hybaid Limited, Teddington, UK, 1996).

Für die Hybridisierungsreaktion kann beispielsweise ein

25 Puffer entsprechend 5x SSC-Puffer bei einer Temperatur von
ca. 50°C - 68°C eingesetzt werden. Dabei können Sonden auch
mit Polynukleotiden hybridisieren, die weniger als 70%
Identität zur Sequenz der Sonde aufweisen. Solche Hybride
sind weniger stabil und werden durch Waschen unter

30 stringenten Bedingungen entfernt. Dies kann beispielsweise
durch Senken der Salzkonzentration auf 2x SSC und
gegebenenfalls nachfolgend 0,5x SSC (The DIG System User's
Guide for Filter Hybridisation, Boehringer Mannheim,
Mannheim, Deutschland, 1995) erreicht werden, wobei eine

35 Temperatur von ca. 50°C - 68°C, ca. 52°C - 68°C, ca. 54°C -

68°C, ca. 56°C - 68°C, ca. 58°C - 68°C, ca. 60°C - 68°C, ca. 62°C - 68°C, ca. 64°C - 68°C, ca. 66°C - 68°C eingestellt wird. Es ist gegebenenfalls möglich die Salzkonzentration bis auf eine Konzentration entsprechend 0,2x SSC oder 0,1x SSC zu senken. Durch schrittweise Erhöhung der Hybridisierungstemperatur in Schritten von ca. 1 - 2°C von 50°C auf 68°C können Polynukleotidfragmente isoliert werden, die beispielsweise mindestens 70% oder mindestens 80% oder mindestens 90% bis 95% oder mindestens 10 80% oder mindestens 90% bis 95% oder mindestens 96% bis 99% Identität zur Sequenz der eingesetzten Sonde besitzen. Weitere Anleitungen zur Hybridisierung sind in Form sogenannter Kits am Markt erhältlich (z.B. DIG Easy Hyb von der Firma Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Deutschland,

Zur Erzielung einer Überexpression können beispielsweise die Expression der Gene oder die katalytischen Eigenschaften der Proteine erhöht werden. Gegebenenfalls können beide Maßnahmen kombiniert werden.

20 So kann beispielsweise die Kopienzahl der entsprechenden Gene erhöht werden, oder es kann die Promotor- und Regulationsregion oder die Ribosomenbindungsstelle, die sich stromaufwärts des Strukturgens befindet, mutiert werden. In gleicher Weise wirken Expressionskassetten, die stromaufwärts des Strukturgens eingebaut werden. Durch induzierbare Promotoren ist es zusätzlich möglich, die Expression im Verlaufe der fermentativen L-Threonin-Produktion zu steigern. Durch Maßnahmen zur Verlängerung der Lebensdauer der m-RNA wird ebenfalls die Expression 30 verbessert. Weiterhin wird durch Verhinderung des Abbaus des Enzymproteins ebenfalls die Enzymaktivität verstärkt. Die Gene oder Genkonstrukte können entweder in Plasmiden mit unterschiedlicher Kopienzahl vorliegen oder im Chromosom integriert und amplifiziert sein. Alternativ kann 35 weiterhin eine Überexpression der betreffenden Gene durch

Veränderung der Medienzusammensetzung und Kulturführung erreicht werden.

Anleitungen hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Chang und Cohen (Journal of Bacteriology 134: 1141-1156
5 (1978)), bei Hartley und Gregori (Gene 13: 347-353 (1981)), bei Amann und Brosius (Gene 40: 183-190 (1985)), bei de Broer et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 80: 21-25 (1983)), bei LaVallie et al. (BIO/TECHNOLOGY 11: 187-193 (1993)), in PCT/US97/13359, bei Llosa et al. (Plasmid 26: 222-224 (1991)), bei Quandt und Klipp (Gene 80: 161-169 (1989)), bei Hamilton et al. (Journal of Bacteriology 171: 4617-4622 (1989)), bei Jensen und Hammer (Biotechnology and Bioengineering 58: 191-195 (1998)) und in bekannten
15 Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie.

In Enterobacteriaceae replizierbare Plasmidvektoren wie z.B. von pACYC184 abgeleitete Kloniervektoren (Bartolomé et al.; Gene 102: 75-78 (1991)), pTrc99A (Amann et al.; Gene 69: 301-315 (1988)) oder pSC101-Derivate (Vocke und Bastia; Proceedings of the National Academy of Sciences USA 80(21): 6557-6561 (1983)) können verwendet werden. In einem erfindungsgemäßen Verfahren kann man einen mit einem Plasmidvektor transformierten Stamm einsetzen, wobei der Plasmidvektor mindestens eine für das malT-Gen kodierende Nukleotidsequenz trägt.

Unter dem Begriff Transformation versteht man die Aufnahme einer isolierten Nukleinsäure durch einen Wirt (Mikroorganismus).

Es ist ebenfalls möglich, Mutationen, die die Expression der jeweiligen Gene betreffen, durch Sequenzaustausch (Hamilton et al.; Journal of Bacteriology 171: 4617-4622 (1989)), Konjugation oder Transduktion in verschiedene Stämme zu überführen.

Nähere Erläuterungen zu den Begriffen der Genetik und Molekularbiologie findet man in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie wie beispielsweise dem Lehrbuch von Birge (Bacterial and Bacteriophage Genetics, 5 4th ed., Springer Verlag, New York (USA), 2000) oder dem Lehrbuch von Berg, Tymoczko and Stryer (Biochemistry, 5th ed., Freeman and Company, New York (USA), 2002) oder dem Handbuch von Sambrook et al. (Molekular Cloning, A Laboratory Manual, (3-Volume Set), Cold Spring Harbor 10 Laboratory Press, Cold Spring Harbor (USA), 2001).



Weiterhin kann es für die Produktion von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin mit Stämmen der Familie Enterobacteriaceae vorteilhaft sein, zusätzlich zur Überexpression des malT-Gens, ein oder mehrere Enzyme des

- 15 bekannten Threonin-Biosyntheseweges oder Enzyme des anaplerotischen Stoffwechsels oder Enzyme für die Produktion von reduziertem Nicotinamid-Adenin-Dinukleotid-Phosphat oder Enzyme der Glykolyse oder PTS-Enzyme oder Enzyme des Schwefelstoffwechsels zu verstärken. Die
- 20 Verwendung endogener Gene wird im allgemeinen bevorzugt.

So können beispielsweise gleichzeitig eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe



25

- das für die Aspartatkinase, die Homoserin-Dehydrogenase, die Homoserinkinase und die Threoninsynthase kodierende thrABC-Operon (US-A-4,278,765),
- das für die Pyruvat-Carboxylase kodierende pyc-Gen von Corynebacterium glutamicum (WO 99/18228),
- das für die Phosphoenolpyruvat-Synthase kodierende pps-Gen (Molecular and General Genetics 231(2): 332-336
 (1992)),
 - das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxylase kodierende ppc-Gen ((WO 02/064808),

- die für die Transhydrogenase kodierenden Gene pntA und pntB (European Journal of Biochemistry 158: 647-653 (1986)),
- das Homoserinresistenz vermittelnde Gen rhtB
 (EP-A-0 994 190),
 - das Threoninresistenz vermittelnde Gen rhtC (EP-A-1 013 765),
 - das für das Threoninexport-Protein kodierende thrE-Gen von Corynebacterium glutamicum (WO 01/92545),
- das für die Glutamat-Dehydrogenase kodierende gdhA-Gen (Nucleic Acids Research 11: 5257-5266 (1983); Gene 23: 199-209 (1983)),
 - das für die Phosphoglucomutase kodierende pgm-Gen (WO 03/004598),
 - das für die Fructose Biphosphat Aldolase kodierende fba-Gen (WO 03/004664),
 - das für die Phosphohistidin-Protein-Hexose-Phosphotransferase des Phosphotransferase-Systems PTS kodierende ptsH-Gen des ptsHIcrr-Operons (WO 03/004674),
- 20 das für das Enzym I des Phosphotransferase-Systems PTS kodierende ptsI-Gen des ptsHIcrr-Operons (WO 03/004674),
 - das für die Glucose-spezifische IIA Komponente des Phosphotransferase-Systems PTS kodierende crr-Gen des ptsHIcrr-Operons (WO 03/004674),
 - das für die Glucose-spezifische IIBC Komponente kodierende ptsG-Gen (WO 03/004670),
 - das für den Regulator des Leucin-Regulons kodierende lrp-Gen (WO 03/004665),

10

- das für den Regulator des fad-Regulons kodierende fadR-Gen (WO 03/038106),
- das für den Regulator des zentralen Intermediärstoffwechsels kodierende iclR-Gen (WO 03/038106),
- das für die kleine Untereinheit der Alkyl Hydroperoxid Reduktase kodierende ahpC-Gen des ahpCF-Operons (WO 03/004663),
- das für die große Untereinheit der Alkyl Hydroperoxid Reduktase kodierende ahpF-Gen des ahpCF-Operons (WO 03/004663),
 - das für die Cystein-Synthase A kodierende cysK-Gen (WO 03/006666),
- das für den Regulator des cys-Regulons kodierende cysB-Gen (WO 03/006666),
 - das für das Flavoprotein der NADPH-Sulfit-Reduktase kodierende cysJ-Gen des cysJIH-Operons (WO 03/006666),
 - das für das Hämoprotein der NADPH-Sulfit-Reduktase kodierende cysI-Gen des cysJIH-Operons (WO 03/006666),
- das für die Adenylylsulfat-Reduktase kodierende cysH-Gen des cysJIH-Operons (WO 03/006666),
 - das für ein Membranprotein mit anti-sigmaE-Aktivität kodierende rseA-Gen des rseABC-Operons (WO 03/008612),
- das für einen globalen Regulator des sigmaE-Faktors kodierende rseC-Gen des rseABC-Operons (WO 03/008612),
 - das für die Decarboxylase Untereinheit der 2-Ketoglutarat Dehydrogenase kodierende sucA-Gen des sucABCD-Operons (WO 03/008614),

- das für die Dihydrolipoyltranssuccinase E2 Untereinheit der 2-Ketoglutarat Dehydrogenase kodierende sucB-Gen des sucABCD-Operons (WO 03/008614),
- das für die β -Untereinheit der Succinyl-CoA Synthetase kodierende sucC-Gen des suc ABCD-Operons (WO 03/008615),
 - das für die α -Untereinheit der Succinyl-CoA Synthetase kodierende sucD-Gen des sucABCD-Operons (WO 03/008615),
 - das für die E1-Komponente des Pyruvat-Dehydrogenase-Komplexes kodierende aceE-Gen (WO 03/076635),
- 10 das für die E2-Komponente des Pyruvat-Dehydrogenase-Komplexes kodierende aceF-Gen (WO 03/076635), und
 - das für den Regulator der SigmaE-Faktor-Aktivität kodierende rseB-Gen (Molecular Microbiology 24(2): 355-371 (1997))

15 verstärkt werden.

Weiterhin kann es für die Produktion von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin vorteilhaft sein, zusätzlich zur Verstärkung des malT-Gens, eines oder mehrere der Gene ausgewählt aus der Gruppe

- 2
- das für die Threonin-Dehydrogenase kodierende tdh-Gen (Journal of Bacteriology 169: 4716-4721 (1987)),
 - das für die Malat-Dehydrogenase (E.C. 1.1.1.37)
 kodierende mdh-Gen (Archives in Microbiology 149: 36-42 (1987)),
- das Genprodukt des offenen Leserahmens (orf) yjfA (Accession Number AAC77180 des National Center for Biotechnology Information (NCBI, Bethesda, MD, USA), WO 02/29080),

- das Genprodukt des offenen Leserahmens (orf) ytfP (Accession Number AAC77179 des National Center for Biotechnology Information (NCBI, Bethesda, MD, USA), (WO 02/29080),
- das für das Enzym Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende pckA-Gen (WO 02/29080),
 - das für die Pyruvat-Oxidase kodierende poxB-Gen (WO 02/36797),
- das für den DgsA-Regulator des Phosphotransferase Systems kodierende dgsA-Gen (WO 02/081721), das auch unter der Bezeichnung mlc-Gen bekannt ist,
 - das für den Fructose-Repressor kodierende fruR-Gen (WO 02/081698), das auch unter der Bezeichnung cra-Gen bekannt ist,
- das für den Sigma³⁸-Faktor kodierende rpoS-Gen
 (WO 01/05939), das auch unter der Bezeichnung katF-Gen bekannt ist,
 - das für die Aspartat Ammonium-Lyase kodierende aspA-Gen (WO 03/008603) und
- 20 abzuschwächen, insbesondere auszuschalten oder die Expression zu verringern.

Der Begriff "Abschwächung" beschreibt in diesem Zusammenhang die Verringerung oder Ausschaltung der intrazellulären Aktivität oder Konzentration eines oder

- 25 mehrerer Enzyme bzw. Proteine in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden, indem man beispielsweise einen schwachen Promotor oder ein Gen bzw. Allel verwendet, das für ein entsprechendes Enzym bzw. Protein mit einer niedrigen Aktivität kodiert bzw. das
- 30 entsprechende Enzym (Protein) oder Gen inaktiviert und gegebenenfalls diese Maßnahmen kombiniert.

Durch die Maßnahmen der Abschwächung wird die Aktivität oder Konzentration des entsprechenden Proteins im allgemeinen auf 0 bis 75%, 0 bis 50%, 0 bis 25%, 0 bis 10% oder 0 bis 5% der Aktivität oder Konzentration des Wildtyp-Proteins, beziehungsweise der Aktivität oder Konzentration des Proteins im Ausgangs-Mikroorganismus, herabgesenkt.

Weiterhin kann es für die Produktion von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin vorteilhaft sein, zusätzlich zur Überexpression des malT-Gens, unerwünschte Nebenreaktionen auszuschalten (Nakayama: "Breeding of Amino Acid Producing Microorganisms", in: Overproduction of Microbial Products, Krumphanzl, Sikyta, Vanek (eds.), Academic Press, London, UK, 1982).

Die erfindungsgemäß hergestellten Mikroorganismen können im
batch - Verfahren (Satzkultivierung), im fed batch
(Zulaufverfahren) oder im repeated fed batch-Verfahren
(repetitives Zulaufverfahren) kultiviert werden. Eine
Zusammenfassung über bekannte Kultivierungsmethoden sind im
Lehrbuch von Chmiel (Bioprozesstechnik 1. Einführung in die
Bioverfahrenstechnik (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart,
1991)) oder im Lehrbuch von Storhas (Bioreaktoren und
periphere Einrichtungen (Vieweg Verlag,
Braunschweig/Wiesbaden, 1994)) beschrieben.

Das zu verwendende Kulturmedium muss in geeigneter Weise
25 den Ansprüchen der jeweiligen Stämme genügen.
Beschreibungen von Kulturmedien verschiedener
Mikroorganismen sind im Handbuch "Manual of Methods for
General Bacteriology" der American Society for Bacteriology
(Washington D.C., USA, 1981) enthalten.

Als Kohlenstoffquelle können Zucker und Kohlehydrate wie z.B. Glucose, Saccharose, Laktose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke und gegebenenfalls Cellulose, Öle und Fette wie z.B. Sojaöl, Sonnenblumenöl, Erdnussöl und Kokosfett, Fettsäuren wie z.B. Palmitinsäure, Stearinsäure und

Linolsäure, Alkohole wie z.B. Glycerin und Ethanol und organische Säuren wie z.B. Essigsäure verwendet werden. Diese Stoffe können einzeln oder als Mischung verwendet werden.

- Als Stickstoffquelle können organische Stickstoff-haltige Verbindungen wie Peptone, Hefeextrakt, Fleischextrakt, Malzextrakt, Maisquellwasser, Sojabohnenmehl und Harnstoff oder anorganische Verbindungen wie Ammoniumsulfat, Ammoniumchlorid, Ammoniumphosphat, Ammoniumcarbonat und
- 10 Ammoniumnitrat verwendet werden. Die Stickstoffquellen können einzeln oder als Mischung verwendet werden.

Als Phosphorquelle können Phosphorsäure, Kaliumdihydrogenphosphat oder Dikaliumhydrogenphosphat oder die entsprechenden Natrium-haltigen Salze verwendet werden.

- Das Kulturmedium muss weiterhin Salze von Metallen enthalten, wie z.B. Magnesiumsulfat oder Eisensulfat, die für das Wachstum notwendig sind. Schließlich können essentielle Wuchsstoffe wie Aminosäuren und Vitamine zusätzlich zu den oben genannten Stoffen eingesetzt werden.
- Dem Kulturmedium können überdies geeignete Vorstufen zugesetzt werden. Die genannten Einsatzstoffe können zur Kultur in Form eines einmaligen Ansatzes hinzugegeben oder in geeigneter Weise während der Kultivierung zugefüttert werden.
- Die Fermentation wird im allgemeinen bei einem pH-Wert von 5,5 bis 9,0, insbesondere 6,0 bis 8,0, durchgeführt. Zur pH-Kontrolle der Kultur werden basische Verbindungen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniak bzw.

 Ammoniakwasser oder saure Verbindungen wie Phosphorsäure
- oder Schwefelsäure in geeigneter Weise eingesetzt. Zur Kontrolle der Schaumentwicklung können Antischaummittel wie z.B. Fettsäurepolyglykolester eingesetzt werden. Zur Aufrechterhaltung der Stabilität von Plasmiden können dem Medium geeignete selektiv wirkende Stoffe z.B. Antibiotika
- 35 hinzugefügt werden. Um aerobe Bedingungen

aufrechtzuerhalten, werden Sauerstoff oder Sauerstoffhaltige Gasmischungen wie z.B. Luft in die Kultur
eingetragen. Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise
bei 25°C bis 45°C und vorzugsweise bei 30°C bis 40°C. Die

Kultur wird solange fortgesetzt, bis sich ein Maximum an LAminosäuren bzw. L-Threonin gebildet hat. Dieses Ziel wird
normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis 160 Stunden
erreicht.

Die Analyse von L-Aminosäuren kann durch

10 Anionenaustauschchromatographie mit anschließender Ninhydrin Derivatisierung erfolgen, so wie bei Spackman et al. (Analytical Chemistry 30: 1190-1206 (1958)) beschrieben, oder sie kann durch reversed phase HPLC erfolgen, so wie bei Lindroth et al. (Analytical Chemistry 15: 1167-1174 (1979)) beschrieben.

Das erfindungsgemäße Verfahren dient zur fermentativen Herstellung von L-Aminosäuren, wie beispielsweise L-Threonin, L-Isoleucin, L-Valin, L-Methionin, L-Homoserin und L-Lysin, insbesondere L-Threonin.

20 Die vorliegende Erfindung wird im Folgenden anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

Verwendete Minimal- (M9) und Vollmedien (LB) für Escherichia coli sind von J.H. Miller (A Short Course in Bacterial Genetics (1992), Cold Spring Harbor Laboratory

- Press) beschrieben. Die Isolierung von Plasmid-DNA aus Escherichia coli sowie alle Techniken zur Restriktion, Ligation, Klenow- und alkalische Phosphatasebehandlung werden nach Sambrook et al. (Molecular Cloning A Laboratory Manual (1989) Cold Spring Harbor Laboratory
- Oli wird, wenn nicht anders beschrieben, nach Chung et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 86: 2172-2175 (1989)) durchgeführt.

Die Bebrütungstemperatur bei der Herstellung von Stämmen und Transformanten ist 37°C.

Beispiel 1

Konstruktion des Expressionsplasmides pTrc99AmalT

- Das malT-Gen aus E. coli K12 wird unter Anwendung der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) sowie synthetischen Oligonukleotiden amplifiziert. Ausgehend von der Nukleotidsequenz des malT-Gens in E. coli K12 MG1655 (Accession Number AE000418, Blattner et al. (Science 277:
- 10 1453-1474 (1997)) werden PCR-Primer synthetisiert (MWG Biotech, Ebersberg, Deutschland). Die Primer enthalten Sequenzen für Restriktionsenzyme, die in der unten dargestellten Nukleotidabfolge durch Unterstreichen markiert sind. Der Primer malT1 enthält die
- 15 Restriktionsschnittstelle für XbaI, der Primer malT2 die für HindIII.

malT1:

5' -CCTCATTCTAGACAGTGAAGTGATTAA-3' (SEQ ID No. 1)

malT2:

20 5' -GGCGCGTTATCAAGCTTAACTTACAC- 3' (SEO ID No. 2)

Die für die PCR eingesetzte chromosomale E. coli K12 MG1655 DNA wird nach Herstellerangaben mit "Qiagen Genomic-tips 100/G" (QIAGEN, Hilden, Deutschland) isoliert. Ein ca. 2755 bp großes DNA-Fragment kann mit den spezifischen Primern

- 25 unter Standard-PCR-Bedingungen (Innis et al. (1990) PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press) mit der Vent-DNA-Polymerase (New England BioLaps, Frankfurt, Deutschland) amplifiziert werden (SEQ ID No. 3).
- 30 Das amplifizierte malT-Fragment wird mit den Restriktionsenzymen HindIII und XbaI restringiert und nach Aufreinigung (Purification Kit, QIAGEN, Hilden,

Deutschland) in einem 0,8%igen Agarosegel überprüft. Der Vektor pTrc99A (Pharmacia Biotech, Uppsala, Schweden) wird mit den Enzymen HindIII und XbaI gespalten, und mit dem restringierten malT-Fragment ligiert. Der E. coli Stamm 5 TOP10 One Shot® (TOPO TA Cloning Kit, Invitrogen, Groningen, Niederlande) wird mit dem Ligationsansatz transformiert und Plasmid tragende Zellen auf LB Agar, der mit 50 µg/ml Ampicillin versetzt ist, selektioniert. Die erfolgreiche Klonierung kann nach der Plasmid DNA Isolierung durch die Kontrollspaltung mit dem Enzymen EcoRV und PauI nachgewiesen werden. Das Plasmid wird als pTrc99AmalT (Figur 1) bezeichnet.

Beispiel 2

Herstellung von L-Threonin mit dem Stamm MG442/pTrc99AmalT

- 15 Der L-Threonin produzierende E. coli Stamm MG442 ist in der Patentschrift US-A- 4,278,765 beschrieben und bei der Russischen Nationalsammlung für industrielle Mikroorganismen (VKPM, Moskau, Russland) als CMIM B-1628 hinterlegt.
- 20 Der Stamm MG442 wird mit dem in Beispiel 1 beschriebenen Expressionsplasmid pTrc99AmalT und mit dem Vektor pTrc99A transformiert und auf LB Agar mit 50 μg/ml Ampicillin Plasmid tragende Zellen selektioniert. Die erfolgreichen Transformationen können nach der Plasmid DNA Isolierung
- 25 durch die Kontrollspaltungen mit den Enzymen HpaI,
 HindIII/XbaI und EcoRV bestätigt werden. Auf diese Weise
 entstehen die Stämme MG442/pTrc99AmalT und MG442/pTrc99A.
 Ausgewählte Einzelkolonien werden anschließend auf
 Minimalmedium mit der folgenden Zusammensetzung: 3,5 g/1
- 30 Na₂HPO₄*2H₂O, 1,5 g/l KH₂PO₄, 1 g/l NH₄Cl, 0,1 g/l MgSO₄*7H₂O, 2 g/l Glucose, 20 g/l Agar, 50 mg/l Ampicillin, weiter vermehrt. Die Bildung von L-Threonin wird in batch Kulturen von 10 ml, die in 100 ml Erlenmeierkolben enthalten sind, überprüft. Dazu wird 10 ml Vorkulturmedium

der folgenden Zusammensetzung: 2 g/l Hefeextrakt, 10 g/l (NH₄)₂SO₄, 1 g/l KH₂PO₄, 0,5 g/l MgSO₄*7H₂O, 15 g/l CaCO₃, 20 g/l Glucose, 50 mg/l Ampicillin, beimpft und für 16 Stunden bei 37°C und 180 rpm auf einem ESR Inkubator der Firma 5 Kühner AG (Birsfelden, Schweiz) inkubiert.

Je 250 µl dieser Vorkultur werden in 10 ml Produktionsmedium (25 g/l (NH $_4$) $_2$ SO $_4$, 2 g/l KH $_2$ PO $_4$, 1 g/l MgSO $_4$ *7H $_2$ O, 0,03 g/l FeSO $_4$ *7H $_2$ O, 0,018 g/l MnSO $_4$ *1H $_2$ O, 30 g/l CaCO $_3$, 20 g/l Glucose, 50 mg/l Ampicillin) überimpft und

- 10 für 48 Stunden bei 37°C inkubiert. Zur vollständigen Induktion der Expression des malT-Gens wird in Parallelansätzen 100 mg/l Isopropyl- β -D-thiogalactopyranosid (IPTG) hinzugefügt Die Bildung von L-Threonin durch den Ausgangsstamm MG442 wird in der gleichen
- 15 Weise überprüft, wobei jedoch keine Zugabe von Ampicillin zum Medium erfolgt. Nach der Inkubation wird die optische Dichte (OD) der Kultursuspension mit einem LP2W-Photometer der Firma Dr. Lange (Düsseldorf, Deutschland) bei einer Messwellenlänge von 660 nm bestimmt.
- 20 Anschließend wird die Konzentration an gebildetem LThreonin im steril filtrierten Kulturüberstand mit einem
 Aminosäureanalysator der Firma Eppendorf-BioTronik
 (Hamburg, Deutschland) durch Ionenaustauschchromatographie
 und Nachsäulenreaktion mit Ninhydrindetektion bestimmt.
- 25 In Tabelle 1 ist das Ergebnis des Versuches dargestellt.

Tabelle 1

Stamm	Zusätze	OD (660 nm)	L-Threonin g/l
MG442	-	5,6	1,4
MG442/pTrc99A	-	3,8	1,3
MG442/pTrc99AmalT		5,9	2,1
MG442/pTrc99AmalT	IPTG	7,2	2,4

Kurze Beschreibung der Figur:

Figur 1: Karte des das malT-Gen enthaltenden Plasmides pTrc99AmalT

Längenangaben sind als ca.-Angaben aufzufassen. Die verwendeten Abkürzungen und Bezeichnungen haben folgende Bedeutung:

• Amp: Ampicillinresistenzgen

10 • lacI: Gen für das Repressorprotein des trc-Promotors

Ptrc: trc-Promotorregion, IPTG-induzierbar

• malT: Kodierregion des malT-Gens

• 5S: 5S rRNA-Region

• rrnBT: rRNA-Terminator-Region

15 Die Abkürzungen für die Restriktionsenzyme haben folgende Bedeutung

• EcoRV: Restriktionsendonuklease aus Escherichia coli B945

 \bullet HindIII: Restriktionsendonuklease aus Haemophilus influenze R_{C}

HpaI: Restriktionsendonuklease aus Haemophilus parainfluenzae

Restriktionsendonuklease aus Paracoccus alcaliphilus

• XbaI: Restriktionsendonuklease aus Xanthomonas campestris

25

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, dadurch gekennzeichnet, dass man folgende Schritte durchführt:
- 5 a) Fermentation der die gewünschte L-Aminosäure produzierenden Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae, in denen man das malT-Gen oder dafür kodierende Nukleotidsequenzen oder Allele verstärkt, in einem Medium unter Bedingungen geeignet für die Bildung des malT-Genproduktes,
 - b) Anreicherung der gewünschten L-Aminosäure im Medium oder in den Zellen der Mikroorganismen, und
 - c) Isolierung der gewünschten L-Aminosäure wobei gegebenenfalls Bestandteile der Fermentationsbrühe und/oder die Biomasse in ihrer Gesamtheit oder Anteilen (> 0 bis 100%) davon im Produkt verbleiben.
- Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Mikroorganismen einsetzt, in denen man zusätzlich weitere Gene des Biosyntheseweges der gewünschten L-Aminosäure verstärkt.
 - 3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Mikroorganismen einsetzt, in denen die Stoffwechselwege zumindest teilweise ausgeschaltet sind, die die Bildung der gewünschten L-Aminosäure verringern.
 - 4. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die Expression des (der) Polynukleotids (e), das (die) für das malT-Gen kodiert (kodieren), erhöht.
- 30 5. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die regulatorischen und/oder katalytischen

10

Eigenschaften des Polypeptids (Proteins) verbessert oder erhöht, für das das Polynukleotid malT kodiert.

- 6. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Herstellung von L-Aminosäuren Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae fermentiert, in denen man zusätzlich gleichzeitig eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe:
 - 6.1 das für die Aspartatkinase, die Homoserin-Dehydrogenase, die Homoserinkinase und die Threoninsynthase kodierende thrABC-Operon,
 - 6.2 das für die Pyruvat-Carboxylase kodierende pyc-Gen,
 - 6.3 das für die Phosphoenolpyruvat-Synthase kodierende pps-Gen,
- 15 6.4 das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxylase kodierende ppc-Gen,
 - 6.5 die für die Transhydrogenase kodierenden Gene pntA und pntB,
 - 6.6 das Homoserinresistenz vermittelnde Gen rhtB,
- 20 6.7 das Threoninresistenz vermittelnde Gen rhtC,
 - 6.8 das für das Threoninexport-Protein kodierende thrE-Gen,
 - 6.9 das für die Glutamat-Dehydrogenase kodierende gdhA-Gen,
- 25 6.10 das für die Phosphoglucomutase kodierende pgm-Gen,
 - 6.11 das für die Fructose Biphosphat Aldolase kodierende fba-Gen,

		6.12	Phosphotransferase kodierende ptsH-Gen,
	į	6.13	das für das Enzym I des Phosphotransferase- Systems kodierende ptsI-Gen,
	5	6.14	das für die Glucose-spezifische IIA Komponente kodierende crr-Gen,
		6.15	das für die Glucose-spezifische IIBC Komponente kodierende ptsG-Gen,
	10	6.16	das für den Regulator des Leucin-Regulons kodierende lrp-Gen,
•		6.17	das für den Regulator des fad-Regulons kodierende fadR-Gen,
		6.18	das für den Regulator des zentralen Intermediärstoffwechsels kodierende iclR-Gen,
	15	6.19	das für die kleine Untereinheit der Alkyl Hydroperoxid Reduktase kodierende ahpC-Gen,
		6.20	das für die große Untereinheit der Alkyl Hydroperoxid Reduktase kodierende ahpF-Gen,
	20	6.21	das für die Cystein-Synthase A kodierende cysK-Gen,
	·	6.22	das für den Regulator des cys-Regulons kodierende cysB-Gen,
		6.23	das für das Flavoprotein der NADPH-Sulfit- Reduktase kodierende cysJ-Gen,
	25	6.24	das für das Hämoprotein der NADPH-Sulfit- Reduktase kodierende cysI-Gen,
		6.25	das für die Adenylylsulfat-Reduktase kodierende cysH-Gen,

- 6.26 das für ein Membranprotein mit anti-sigmaE-Aktivität kodierende rseA-Gen, 6.27 das für einen globalen Regulator des sigmaE-Faktors kodierende rseC-Gen das für die Decarboxylase Untereinheit der 2-6.28 Ketoglutarat Dehydrogenase kodierende sucA-Gen, 6.29 das für die Dihydrolipoyltranssuccinase E2 Untereinheit der 2-Ketoglutarat Dehydrogenase kodierende sucB-Gen. 6.30 das für die β -Untereinheit der Succinyl-CoA Synthetase kodierende sucC-Gen, 6.31 das für die α -Untereinheit der Succinyl-CoA Synthetase kodierende sucD-Gen, 6.32 das für die E1-Komponente des Pyruvat-15 Dehydrogenase-Komplexes kodierende aceE-Gen, 6.33 das für die E2-Komponente des Pyruvat-Dehydrogenase-Komplexes kodierende aceF-Gen, und 6.34 das für den Regulator der SigmaE-Faktor-20 Aktivität kodierende rseB-Gen verstärkt.
- Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Herstellung von L-Aminosäuren Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae
 fermentiert, in denen man zusätzlich gleichzeitig eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe:
 - 7.1 das für die Threonin-Dehydrogenase kodierende tdh-Gen,

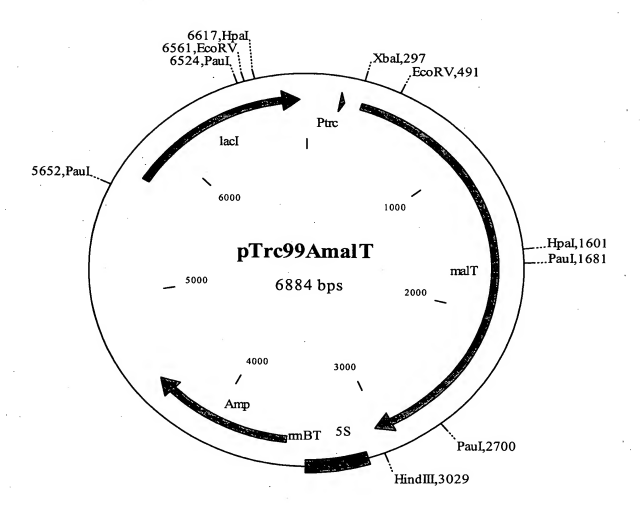
- 7.2 das für die Malat-Dehydrogenase kodierende mdh-Gen,
- 7.3 das Genprodukt des offenen Leserahmens (orf) yjfA,
- 5 7.4 das Genprodukt des offenen Leserahmens (orf) ytfP,
 - 7.5 das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende pckA-Gen,
 - 7.6 das für die Pyruvat-Oxidase kodierende poxB-Gen,
 - 7.7 das für den DgsA-Regulator des
 Phosphotransferase-Systems kodierende dgsA-Gen,
 - 7.8 das für den Fructose-Repressor kodierende fruR-Gen,
- 15 7.9 das für den Sigma³⁸-Faktor kodierende rpoS-Gen und,
 - 7.10 das für die Aspartat Ammonium-Lyase kodierende aspA-Gen
 - abschwächt, insbesondere ausschaltet oder die Expression verringert.
 - 8. Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae, insbesondere der Gattung Escherichia, in denen das malT-Gen oder dafür kodierende Nukleotidsequenzen verstärkt vorliegt.
- 25 9. Mikroorganismen, gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass diese L-Threonin produzieren.

Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Threonin, in dem man folgende Schritte durchführt:

- 5 a) Fermentation der die gewünschte L-Aminosäure produzierenden Mikroorganismen der Familie Enterobacteriaceae, in denen man das malT-Gen oder dafür kodierende Nukleotidsequenzen oder Allele verstärkt,
- 10 b) Anreicherung der gewünschten L-Aminosäure im Medium oder in den Zellen der Mikroorganismen, und
 - c) Isolierung der gewünschten L-Aminosäure.

Figur 1: Karte des Plasmides pTrc99AmalT



SEQUENZPROTOKOLL

<221> CDS

```
5 <110> Degussa AG
     <120> Verfahren zur Herstellung von L-Aminosäuren unter Verwendung von
            Stämmen der Familie Enterobacteriaceae
10
     <130> .020487 BT
15 <160> 4
     <170> PatentIn version 3.1
20
     <210>
           1
     <211>
            28
     <212> DNA
     <213> Künstliche Sequenz
25
     <220>
     <221>
           Primer
     <222>
           (1)..(28)
30 <223>
           \mathtt{malT1}
     <400> 1
                                                                            28
     cctcattcta gacagtgaag tgattaac
35
     <210> 2
           26
DNA
     <211>
     <212>
     <213> Künstliche Sequenz
40
     <220>
     <221>
           Primer
     <222>
           (1)..(26)
     <223> malT2
     <400> 2
     ggcgcgttat caagcttaac ttacac
                                                                            26
50
     <210>
            3
     <211>
           2755
     <212> DNA
     <213> Echerichia coli
55
     <220>
     <221>
           PCR-Produkt
            (1)..(2755)
     <222>
60
    <223>
     <220>
```

<222> (30)..(2735) <223> malT-Gen

	5)> 3 catto		gacag	ıtgaa	ag to	gatta	act					tca Ser 5				53
.]	L O		ccg Pro 10														gct Ala	101
1	L5	aaa Lys 25	ctt Leu	tcc Ser	ggc Gly	gcg Ala	aac Asn 30	aac Asn	ttc Phe	cgg Arg	ctg Leu	gcg Ala 35	ctg Leu	atc Ile	acg Thr	agt Ser	cct Pro 40	149
. 2	20		Gly															197
2	25		gat Asp															245
			ttc Phe															293
3	30		tgt Cys 90															341
3	35		acg Thr															389
4	10		cca Pro															437
	15		atc Ile															485
			acc Thr		Val													533
-	50		ctg Leu 170															581
5	55		ttt Phe															629
6	50		ccg Pro															677
6	. 55		tgg Trp															725

										cgc Arg							773
5	agc Ser	cat His 250	ctt Leu	tcg Ser	gat Asp	tat Tyr	ctg Leu 255	gtc Val	gat Asp	gag Glu	gtt Val	ttg Leu 260	gat 'Asp	aac Asn	gtc Val	gat Asp	821
10										agc Ser							869
15										ggc Gly 290							917
20										ctg Leu							965
20										ccg Pro							1013
25										gcg Ala							1061
30										cag Gln							1109
35										gcg Ala 370							1157
40										aac Asn							1205
10	_	_		_		_	-	_	_	tgg Trp	-	_	_	_	_		1253
45										ctg Leu							1301
50										cgt Arg							1349
55										gaa Glu 450							1397
60	_					_			_	gat Asp	_		-		_	_	1445
00										ggc Gly							1493



	5	gtg Val	gca Ala 490	acc Thr	tcg Ser	gtg Val	ctg Leu	ggt Gly 495	gaa Glu	gtg Val	ctg Leu	cac His	tgc Cys 500	aaa Lys	ggc Gly	gaa Glu	ttg Leu	1541
		acc Thr 505	cgc Arg	tca Ser	ctg Leu	gcg Ala	cta Leu 510	atg Met	cag Gln	caa Gln	acc Thr	gaa Glu 515	cag Gln	atg Met	gca Ala	cgc Arg	cag Gln 520	1589
	10	cac His	gat Asp	gtc Val	tgg Trp	cac His 525	tac Tyr	gct Ala	ttg Leu	tgg Trp	agt Ser 530	tta Leu	atc Ile	cag Gln	caa Gln	agt Ser 535	gaa Glu	1637
	15	att Ile	ctg Leu	ttt Phe	gcc Ala 540	caa Gln	ggg Gly	ttc Phe	ctg Leu	caa Gln 545	acc Thr	gcg Ala	tgg Trp	gaa Glu	acg Thr 550	cag Gln	gaa Glu	1685
	20	aaa Lys	gca Ala	ttc Phe 555	cag Gln	ctg Leu	atc Ile	aac Asn	gag Glu 560	cag Gln	cat His	ctg Leu	gaa Glu	cag Gln 565	ctg Leu	cca Pro	atg Met	1733
	25	cat His	gag Glu 570	ttt Phe	ctg Leu	gtg Val	cgc Arg	att Ile 575	cgt Arg	gcg Ala	cag Gln	ctg Leu	tta Leu 580	tgg Trp	gcc Ala	tgg Trp	gcg Ala	1781
		cgg Arg 585	ctg Leu	gat Asp	gaa Glu	gcc Ala	gaa Glu 590	gcg Ala	tcg Ser	gcg Ala	cgt Arg	agc Ser 595	Gly	att Ile	gaa Glu	gtc Val	ttg Leu 600	1829
	30	tcg Ser	tct Ser	tat Tyr	cag Gln	cca Pro 605	cag Gln	caa Gln	cag Gln	ctt Leu	cag Gln 610	tgc Cys	ctg Leu	gca Ala	atg Met	ttg Leu 615	att Ile	1877
	35	caa Gln	tgc Cys	tcg Ser	ctg Leu 620	gcc Ala	cgt Arg	ggt Gly	gat Asp	tta Leu 625	gat Asp	aac Asn	gcc Ala	cgt Arg	agc Ser 630	cag Gln	ctg Leu	1925
	40	aac Asn	cgt Arg	ctg Leu 635	gaa Glu	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	ggg Gly 640	aat Asn	ggc Gly	aaa Lys	tat Tyr	cac His 645	agc Ser	gac Asp	tgg Trp	1973
	45	atc Ile	tct Ser 650	aac Asn	gcc Ala	aac Asn	aaa Lys	gtc Val 655	cgg Arg	gtg Val	att Ile	tac Tyr	tgg Trp 660	caa Gln	atg Met	acc Thr	ggc Gly	2021
		gat Asp 665	aaa Lys	gcc Ala	gcc Ala	gct Ala	gcc Ala 670	aac Asn	tgg Trp	ttg Leu	cgt Arg	cat His 675	acg Thr	gct Ala	aaa Lys	cca Pro	gag Glu 680	2069
	50	ttt Phe	gcg Ala	aac Asn	aac Asn	cac His 685	ttc Phe	ctg Leu	caa Gln	ggt Gly	caa Gln 690	tgg Trp	cgc Arg	aac Asn	att Ile	gcc Ala 695	cgt Arg	2117
(55	gca Ala	caa Gln	atc Ile	ttg Leu 700	ctg Leu	ggc Gly	gag Glu	ttt Phe	gaa Glu 705	ccg Pro	gca Ala	gaa Glu	att Ile	gtt Val 710	ctc Leu	gaa Glu	2165
(60	gaa Glu	ctc Leu	aat Asn 715	gaa Glu	aat Asņ	gcc Ala	cgg Arg	agt Ser 720	ctg Leu	cgg Arg	ttg Leu	atg Met	agc Ser 725	gat Asp	ctc Leu	aac Asn	2213
		cgt Arg	aac Asn 730	ctg Leu	ttg Leu	ctg Leu	ctt Leu	aat Asn 735	caa Gln	ctg Leu	tac Tyr	tgg Trp	cag Gln 740	gcc Ala	gga Gly	cgt Arg	aaa Lys	2261

,

:	5	agt Ser 745	gac Asp	gcc. Ala	cag Gln	cgc Arg	gtg Val 750	ttg Leu	ctg Leu	gac Asp	gca Ala	tta Leu 755	aaa Lys	ctg Leu	gcg Ala	aat Asn	cgc Arg 760	2309
		acc Thr	gga Gly	ttt Phe	atc Ile	agc Ser 765	cat His	ttt Phe	gtc Val	atc Ile	gaa Glu 770	ggc Gly	gaa Glu	gcg Ala	atg Met	gcg Ala 775	caa Gln	2357
	10	caa Gln	ctg Leu	Arg	cag Gln 780	Leu	att Ile	cag Gln	ctt Leu	aat Asn 785	acg Thr	ctg Leu	ccg Pro	gaa Glu	ctg Leu 790	gaa Glu	cag Gln	2405
	15	cat His	cgc Arg	gcg Ala 795	cag Gln	cgt Arg	att Ile	ctg Leu	cga Arg 800	gaa Glu	atc Ile	aat Asn	caa Gln	cat His 805	cat His	cgg Arg	cat His	2453
	20	aaa Lys	ttc Phe 810	gcc Ala	cat His	ttc Phe	gat Asp	gag Glu 815	aat Asn	ttc Phe	gtt Val	gaa Glu	cgt Arg 820	ctg Leu	cta Leu	aat Asn	cat His	2501
	25	Pro 825	gaa Glu	gta Val	cct Pro	gaa Glu	ctg Leu 830	atc Ile	cgc Arg	acc Thr	agc Ser	ccg Pro 835	ctg Leu	acg Thr	caa Gln	cgt Arg	gaa Glu 840	2549
		tgg Trp	cag Gln	gta Val	Leu	ggg Gly 845	ctg Leu	atc Ile	tac Tyr	tct Ser	ggt Gly 850	tac Tyr	agc Ser	aat Asn	gag Glu	caa Gln 855	att Ile	2597
٠	30	gcc Ala	gga Gly	gaa Glu	ctg Leu 860	gaa Glu	gtc Val	gcg Ala	gca Ala	acc Thr 865	acc Thr	atc Ile	aaa Lys	acg Thr	cat His 870	atc Ile	cgc Arg	2645
	35	aat Asn	ctg Leu	tat Tyr 875	cag Gln	aaa Lys	ctc Leu	ggc Gly	gtg Val 880	gcc Ala	cat His	cgc Arg	cag Gln	gat Asp 885	gcg Ala	gta Val	caa Gln	2693
	40	cac His	gcc Ala 890	cag Gln	caa Gln	ttg Leu	ctg Leu	aag Lys 895	atg Met	atg Met	ggg ggg	tac Tyr	ggc Gly 900	gtg Val	taa			2735
		gtta	agct	tg a	taac	gcgc	cc		•									2755
	45	<210 <211 <212 <213	> 9 > F	001 PRT	richi	a co	oli											
	50	<400	> 4															
	30	Met 1		•	Pro	Ser 5	Lys	Leu	Ser	Arg	Pro 10	Val	Arg	Leu	Asp	His 15	Thr	
	55	Val	Val	Arg	Glu 20	Arg	Leu	Leu	Ala	Lys 25	Leu	Ser	Gly	Ala	Asn 30	Asn	Phe	
		Arg :	Leu	Ala 35	Leu	Ile	Thr	Ser	Pro 40	Ala	Gly	Tyr	Gly	Lys 45	Thr	Thr	Leu	
	60	Ile	Ser 50	Gln	Trp	Ala	Ala	Gly 55	Lys	Asn	Asp	Ile	Gly 60	Trp	Tyr	Ser	Leu	
	C.E.	Asp 6	Glu	Gly	Asp	Asn	Gln 70	Gln	Glu	Arg	Phe _.	Ala 75	Ser	Tyr	Leu		Ala 80	

Ala Val Gln Gln Ala Thr Asn Gly His Cys Ala Ile Cys Glu Thr Met Ala Gln Lys Arg Gln Tyr Ala Ser Leu Thr Ser Leu Phe Ala Gln Leu 105 Phe Ile Glu Leu Ala Glu Trp His Ser Pro Leu Tyr Leu Val Ile Asp Asp Tyr His Leu Ile Thr Asn Pro Val Ile His Glu Ser Met Arg Phe 135 Phe Ile Arg His Gln Pro Glu Asn Leu Thr Leu Val Val Leu Ser Arg 155 15 Asn Leu Pro Gln Leu Gly Ile Ala Asn Leu Arg Val Arg Asp Gln Leu Leu Glu Ile Gly Ser Gln Gln Leu Ala Phe Thr His Gln Glu Ala Lys 20 Gln Phe Phe Asp Cys Arg Leu Ser Ser Pro Ile Glu Ala Ala Glu Ser 200 Ser Arg Ile Cys Asp Asp Val Ser Gly Trp Ala Thr Ala Leu Gln Leu 215 Ile Ala Leu Ser Ala Arg Gln Asn Thr His Ser Ala His Lys Ser Ala 30 Arg Arg Leu Ala Gly Ile Asn Ala Ser His Leu Ser Asp Tyr Leu Val Asp Glu Val Leu Asp Asn Val Asp Leu Ala Thr Arg His Phe Leu Leu 35 Lys Ser Ala Ile Leu Arg Ser Met Asn Asp Ala Leu Ile Thr Arg Val 280 Thr Gly Glu Glu Asn Gly Gln Met Arg Leu Glu Glu Ile Glu Arg Gln Gly Leu Phe Leu Gln Arg Met Asp Asp Thr Gly Glu Trp Phe Cys Tyr 45 His Pro Leu Phe Gly Asn Phe Leu Arg Gln Arg Cys Gln Trp Glu Leu 330 Ala Ala Glu Leu Pro Glu Ile His Arg Ala Ala Ala Glu Ser Trp Met 50 345 Ala Gln Gly Phe Pro Ser Glu Ala Ile His His Ala Leu Ala Ala Gly 355 360 365 Asp Ala Leu Met Leu Arg Asp Ile Leu Leu Asn His Ala Trp Ser Leu 375 Phe Asn His Ser Glu Leu Ser Leu Leu Glu Glu Ser Leu Lys Ala Leu 390 395 60 Pro Trp Asp Ser Leu Leu Glu Asn Pro Gln Leu Val Leu Leu Gln Ala 410 Trp Leu Met Gln Ser Gln His Arg Tyr Gly Glu Val Asn Thr Leu Leu 420 425

Ala Arg Ala Glu His Glu Ile Lys Asp Ile Arg Glu Asp Thr Met His Ala Glu Phe Asn Ala Leu Arg Ala Gln Val Ala Ile Asn Asp Gly Asn Pro Asp Glu Ala Glu Arg Leu Ala Lys Leu Ala Leu Glu Glu Leu Pro 10 Pro Gly Trp Phe Tyr Ser Arg Ile Val Ala Thr Ser Val Leu Gly Glu 490 Val Leu His Cys Lys Gly Glu Leu Thr Arg Ser Leu Ala Leu Met Gln Gln Thr Glu Gln Met Ala Arg Gln His Asp Val Trp His Tyr Ala Leu 520 20 Trp Ser Leu Ile Gln Gln Ser Glu Ile Leu Phe Ala Gln Gly Phe Leu Gln Thr Ala Trp Glu Thr Gln Glu Lys Ala Phe Gln Leu Ile Asn Glu 25 550 555 Gln His Leu Glu Gln Leu Pro Met His Glu Phe Leu Val Arg Ile Arg Ala Gln Leu Leu Trp Ala Trp Ala Arg Leu Asp Glu Ala Glu Ala Ser .585 Ala Arg Ser Gly Ile Glu Val Leu Ser Ser Tyr Gln Pro Gln Gln Gln 35 Leu Gln Cys Leu Ala Met Leu Ile Gln Cys Ser Leu Ala Arg Gly Asp Leu Asp Asn Ala Arg Ser Gln Leu Asn Arg Leu Glu Asn Leu Leu Gly 40 625 630 635 Asn Gly Lys Tyr His Ser Asp Trp Ile Ser Asn Ala Asn Lys Val Arg 650 Val Ile Tyr Trp Gln Met Thr Gly Asp Lys Ala Ala Ala Ala Asn Trp Leu Arg His Thr Ala Lys Pro Glu Phe Ala Asn Asn His Phe Leu Gln 50 Gly Gln Trp Arg Asn Ile Ala Arg Ala Gln Ile Leu Leu Gly Glu Phe 695 Glu Pro Ala Glu Ile Val Leu Glu Glu Leu Asn Glu Asn Ala Arg Ser 55 715 Leu Arg Leu Met Ser Asp Leu Asn Arg Asn Leu Leu Leu Asn Gln Leu Tyr Trp Gln Ala Gly Arg Lys Ser Asp Ala Gln Arg Val Leu Leu Asp Ala Leu Lys Leu Ala Asn Arg Thr Gly Phe Ile Ser His Phe Val 65

Ile Glu Gly Glu Ala Met Ala Gln Gln Leu Arg Gln Leu Ile Gln Leu Asn Thr Leu Pro Glu Leu Glu Gln His Arg Ala Gln Arg Ile Leu Arg 795 Glu Ile Asn Gln His His Arg His Lys Phe Ala His Phe Asp Glu Asn 810 10 Phe Val Glu Arg Leu Leu Asn His Pro Glu Val Pro Glu Leu Ile Arg Thr Ser Pro Leu Thr Gln Arg Glu Trp Gln Val Leu Gly Leu Ile Tyr 15 Ser Gly Tyr Ser Asn Glu Gln Ile Ala Gly Glu Leu Glu Val Ala Ala Thr Thr Ile Lys Thr His Ile Arg Asn Leu Tyr Gln Lys Leu Gly Val 20 Ala His Arg Gln Asp Ala Val Gln His Ala Gln Gln Leu Leu Lys Met 885 890 895 25 Met Gly Tyr Gly Val 900

